(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-227561

(43)公開日 平成9年(1997)9月2日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内盟	理番号	FI					技術表示箇所
C 0 7 D 473	3/06				CO	7 D	473/06			
A 6 1 K 31	/52	ABA			A 6	1 K	31/52		ABA	
		AED							AED	
31	/535	ABC					31/535		ABC	
31	/54	ADY					31/54		ADY	
				審査請求	未請求	水館	項の数20	OL	(全 17 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特膜平8-33297			(71)	出題人	000002	956		
							田辺製	<b>薬株式</b> :	会社	
(22)出願日		平成8年(1996)2	月21日				大阪府	大阪市	中央区道修町	3丁目2番10号
					(72)	発明者	1 杉油	正毅		
							兵庫県	川西市	情和台東5-	3 –19
					(72)	発明者	音 杉田	尚久		
							奈良県	奈良市	西登美ヶ丘3	-3-9
					(72)	発明者	<b>香 櫻井</b>	宏明		
							兵庫県	尼崎市	類田町18-1	-515
					(72)	発明を	大関 :	正勝		
							埼玉県	川越市	伊勢原町3-	1 -116
					(72)	発明者	古田古 智	真一		
							大阪府:	<b>茨木市</b> i	南春日丘1-1	12-13
					(74)	代理人	<b>弁理士</b>	箕浦	繁夫	

# (54) 【発明の名称】 キサンチン誘導体

# (57)【要約】

(修正有)

【課題】 転写 因子NFκ Bの活性阻害作用を有する新規 キサンチン誘導体を有効成分とする医薬組成物を提供する。

【解決手段】 一般式 [1] で示されるキサンチン誘導体又はその薬理的に許容し得る塩。

$$W-Y-N-L-N-Z-N-N-R^{3}$$

$$V=1$$

(但し、Wは異項原子として少なくとも窒素原子を含みかつ置換基として少なくともオキソ基を有しかつ芳香環が縮合していてもよい5~7員複素環式基、Yは単結合手であるか、又はCO基が介在若しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン基等、R'及びR'は水素原子もしくは低級アルキレン基を表すか、又は互いに末端で結合して低級アルキレン基を表し、R'及びR'は水素原子、低級アルキレン基を表し、R'及びR'は水素原子、低級アルキレン基を表し、R'及びR'は水素原子、低級アルキ

ル基等を表す。〕

• ----

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式〔1〕

[(11]

【但し、₩は異項原子として少なくとも窒素原子を含みかつ置換基として少なくともオキソ基を有しかつ芳香環 10 が縮合していてもよい5~7員複素環式基、Yは単結合手であるか、又はCO基が介在若しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、 とは低級アルキニレン基、 とは低級アルキニレン基、 に級アルケニレン基 は低級アルケニレン基 もしくは低級アルキニレン基、 とは低級アルキレン基 にの数アルキレン基 にの数アルキレン といてもよい低級アルキレン といてもまいのでは異なって水素原子もしくは低級アルキル基を表すが、又は互いに末端で結合して低級アルキレン基を表し、 R¹及び R¹は同一又は異なって水素原子、 低級アルキル基、 20 低級アルケニル基、 低級アルキニル基、 アリール基、 アラルキル基、 又は低級アルコキシ基で置換されていても\*

\*よい低級アルカノイル基を表す。但し、Wにおいて、複 素環式基の結合手が該複素環を構成する窒素原子からで ているときはYは単結合手ではないものとする。〕で示 されるキサンチン誘導体又はその薬理的に許容し得る 塩

【請求項2】 Wが異項原子として少なくとも窒素原子を含みかつ置換基として少なくともオキソ基を有しかつ 置換もしくは非置換ベンゼン環が縮合していてもよい5 ~7員複素環式基である請求項1記載の化合物。

) 【請求項3】 Wが式

[ft2]

(但し、環Aは異項原子として窒素原子を含みかつ置換基としてオキソ基を有しかつ置換基として置換又は非置換アリール基を有していてもよい5~7員複素環を表し、環Bは置換又は非置換ベンゼン環を表す。)で示される基である請求項1記載の化合物。

【請求項4】 Wが式 【化3】

 $X^a$   $A^a$  T T

 $x_q^{\prime}$   $x_q^{\prime}$   $x_q^{\prime}$ 

Are Cypto

CINTO A

【但し、X\*、X\*、X\*、X\*及びX\*はそれぞれ独立に酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメチレン基を表し、Ar\*、Ar\*、Ar\* Ar\*及びAr\*はそれぞれ独立に水素原子、又は置換もしくは非置換アリール基を表し、Tは水酸基、又は低級アルカノイルオキシ基を表す。】で示される基から選ばれる一の基である請求項1記載の化合物。

【請求項5】 一般式 [1-a] 【化4】

$$\begin{array}{c} X^{3} \xrightarrow{Ar^{3}} T \\ Y \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N-Z} \begin{array}{c} H & Q \\ N & N \end{array} \begin{array}{c} R^{3} \\ N & Q \end{array}$$
 (I-a)

(但し、X・は酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメチレン基、Ar・は水素原子、又は置換もしくは非置換アリール基、Tは水酸基、又は低級アルカノイルオキシ基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、医級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、医、アラルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルカノイル基を表す。〕で示されるキサンチン誘導体又はその薬理的に許容しうる塩。【請求項6】 一般式〔1-b〕

【請求項6】 一般式〔1 ー b 〕 【化5】

17.20

40

〔但し、X<sup>b</sup>は酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメ チレン基、APは水素原子、又は置換もしくは非置換ア リール基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれかに 存在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケニレ 10 ルキニレン基、R'及びR'は同一又は異なって水素原 ン基若しくは低級アルキニレン基、乙はCO基が介在若 しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキ レン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン 基、R'及びR'は同一又は異なって水素原子、低級アル キル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリー ル基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基で置換され ていてもよい低級アルカノイル基を表す。〕で示される キサンチン誘導体又はその薬理的に許容しうる塩。

【請求項7】 一般式〔1~c〕

[[16]

〔但し、X'は酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメ チレン基、Artは水素原子、又は置換もしくは非置換ア リール基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれかに 存在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケニレ ン基若しくは低級アルキニレン基、乙はCO基が介在若 しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキ レン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン 基、R'及びR'は同一又は異なって水素原子、低級アル キル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリー ル基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基で置換され ていてもよい低級アルカノイル基を表す。〕で示される キサンチン誘導体又はその薬理的に許容しうる塩。

【請求項8】 一般式〔1-d〕 [167]

〔但し、X°は酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメ チレン基、Ar<sup>®</sup>は水素原子、又は置換もしくは非置換ア リール基、Yは単結合手、CO基が介在若しくは両端の いずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、低級 50 キル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリー

アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、乙はCO 基が介在若しくは両端のいずれかに存在していてもよい 低級アルキレン基、低級アルケニレン基若しくは低級ア 子、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニ ル基、アリール基、アラルキル基、又は低級アルコキシ 基で置換されていてもよい低級アルカノイル基を表 す。) で示されるキサンチン誘導体又はその薬理的に許 容しうる塩。

【請求項9】 一般式〔1-e〕 (化8)

$$\begin{array}{c}
X^{c} = 0 \\
Y = N \\
N = Z \\
N = N \\
N = N \\
N = N \\
N = N \\
N = N
\end{array}$$
(I-e)

【但し、X\*は酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメ チレン基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれかに 存在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケニレ ン基若しくは低級アルキニレン基、乙はCO基が介在若 しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキ レン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン 基、R'及びR'は同一又は異なって水素原子、低級アル キル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリー ル基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基で置換され ていてもよい低級アルカノイル基を表す。〕で示される キサンチン誘導体又はその薬理的に許容しうる塩。

【請求項10】 一般式〔1-f〕 (化9)

(但し、Ar'は水素原子、又は置換もしくは非置換アリ ール基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれかに存 在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケニレン 基若しくは低級アルキニレン基、ZはCO基が介在若し くは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキレ ン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレンド 基、R'及びR'は同一又は異なって水素原子、低級アル

ル基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基で置換され ていてもよい低級アルカノイル基を表す。〕で示される キサンチン誘導体又はその薬理的に許容しうる塩。

【請求項】1】 請求項1記載の化合物を有効成分とし てなる医薬組成物。

【請求項12】 請求項2記載の化合物を有効成分とし てなる医薬組成物。

【請求項13】 請求項3記載の化合物を有効成分とし てなる医薬組成物。

てなる医薬組成物。

【請求項15】 NF κ Bの活性阻害剤である請求項1 1、12、13又は14記載の医薬組成物

【請求項16】 NF κ B活性阻害作用に基づく腫瘍壊 死因子(TNF), インターロイキン-1, インタ ーロイキン -2, インターロイキン-6, インターロイキン-8, 顆粒球 コロニー刺激因子 , インターフェロンβ, 細胞接着因 子であるICAM-1やVCAM-1およびELAM-1, ニトリックオ キシド合成酵素、主要組織適合抗原系クラスI、主要組 織適合抗原系クラスII, β2マイクログロブリン, 免疫 20 グロブリン軽鎖、血清アミロイドA アンジオテンシノ ーゲン、補体B、補体C4、c-myc、ヒューマンイミュノデ フィシェンシィーウイルス、 シミアンウイルス40、サ イトメガロウイルス及びアデノウイルスからなる群より 選ば れる1又は2以上の物質の遺伝子の発現抑制剤で ある請求項11、12、13又は14記載の医薬組成 物。

【請求項17】 NF κ Bの活性阻害作用が有効な疾患 の予防・治療剤。

項11、12、13又は14記載の医薬組成物。

【請求項19】 自己免疫性疾患の予防・治療剤である 請求項11、12、13又は14記載の医薬組成物。

【請求項20】 ウイルス性疾患の予防・治療剤である 請求項11、12、13又は14記載の医薬組成物 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なキサンチン 誘導体に関する。 また、本発明は、かかるキサンチン 誘導体を有効成分としてなる医薬組成物に関するもので 40 あって、更に詳しくは、NFκBの活性阻害剤、NFκB認識 配列を有する遺伝子の発現抑制剤、又は、NF x B活性阻 害作用が有効な疾患の予防・治療剤に関する。

#### [0002]

【従来の技術】遺伝子の発現は、遺伝子上の特異塩基配 列を認識するDNA結合タンパ クである転写調節因子によ って制御されている。転写調節因子の一つとして知られ る NF K Bは、抗体産生細胞の核抽出液中に存在し、免疫 グロブリンκ軽鎖(Iqκ)遺伝子 のエンハンサーに結合 する因子として同定されている。ゲノム上のNF ĸ B結合

配列は約10塩基からな り、免疫グロブリン遺伝子のみ ならず様々な遺伝子に見いだされている。これらの遺伝 子 群の中には腫瘍壊死因子等の炎症性サイトカインや 細胞接着因子の遺伝子が含まれる。 そして、NF k Bはこ れらの遺伝子の発現誘導などに関与し、生体防御反応の 制御や 炎症性疾患の病態形成に関わることが明らかに なってきた。 NFκBは、p50およびp65タンパク質に代 表されるRelファミリーサブユニットの複合 体で構成さ れている。通常、細胞質内では制御サブユニットである 【請求項14】 請求項4記載の化合物を有効成分とし 10 IκBタンパク質と 結合して存在している。細胞に一定 の刺激が与えられるとI κ Bが修飾を受けて、NF κ Bが複 合 体からはずれて活性化される。このように活性化さ れたNFk Bが核内へ移行し、ゲノムDNA上の特異塩基配列 と結合する。

【0003】従来、NF ĸ Bの転写活性を阻害する物質と しては、NF k B結合性タンパク質 がヨーロッパ特許公開 公報第584238号に開示されている。また、非ステ ロイド 系薬物のアスピリンおよびサリチル酸ナトリウ ムに高濃度でNFκBの活性阻害作用が認められている ---(Kopp, E. et al., Science, vol.265, p956, 1994 )。さらに、ステ ロイド系薬物デキサメサゾンはIκB の産生を誘導して、これにより NF κ Bの活性化を 阻害す ることが報告されている ( Scheinman, R. I. et al., Science, 270, 283, 1 995; Auphan, N. et al., Scie nce, wol.270, p286, 1995)。炎症時には、生体におい て、外からの様々な刺激を 受けることにより種々のサ イトカインが遊離される。従来の薬物は、ヒスタミン等 の メディエーターがレセプターに結合することに拮抗 したり、アラキドン酸カスケード中のリポキシゲナ ー 【請求項18】 炎症性疾患の予防・治療剤である請求 30 ゼまたはサイクロオキシゲナーゼ等の代謝酵素を阻害す ることにより、ヒスタミン やロイコトリエンB4若しく はプロスタグランジンE2等の炎症メディエーターの発現 を 抑制するものである。 しかし、 これら非ステロイド 系の薬物では、その効果は対症療 法を期待するもので あり根本治療としては十分なものとはいえない。また、 長期投与 による副作用の発現も報告されている。一 方、ステロイド系の薬物は有効ではあるが 副作用が強 く、長期投与ができないという問題があった。特に、自 己免疫疾患等の炎 症性の疾患は慢性化することが多 く、長期療養が必要となり、副作用の少ない根本治 療 薬が切望されている。また、ヨーロッパ特許公開公報第 584238号に開示されている物質はタンパク質の ため生体内において不安定性であり、薬物として投与す るときに様々な障害がある。

# [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、炎症性疾患 に対する根本療法を確立すべく、転写 因子NF k Bの活性 阻害作用を有する新規キサンチン誘導体及び該化合物を 有効成分とする医薬組成物を提供しようとするものであ

50 る。

[0005]

\* [0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式〔1〕\* 【化10】

【0007】 [但し、Wは異項原子として少なくとも窒 しかつ芳香環が縮合していてもよい5~7員複素環式 基、Yは単結合手であるか、又はCO基が介在若しくは 両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン 基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基、 ZはCO基が介在若しくは両端のいずれかに存在してい てもよい低級アルキレン基、低級アルケニレン基若しく は低級アルキニレン基、しは低級アルキレン基、R'及 びR<sup>1</sup>は同一又は異なって水素原子もしくは低級アルキ ル基を表すか、又は互いに末端で結合して低級アルキレ ン基を表し、R'及びR'は同一又は異なって水素原子、 低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル 基、アリール基、アラルキル基、又は低級アルコキシ基 で置換されていてもよい低級アルカノイル基を表す。但 し、Wにおいて、複素環式基の結合手が該複素環を構成 する窒素原子からでているときはYは単結合手ではない ものとする。〕で示されるキサンチン誘導体又はその薬 理学的に 許容し得る塩である。また、本発明は、上記 キサンチン誘導体〔1〕又はその薬理的に許容し得る塩 を有効成分としてなる医薬組成物であり、更に詳しく の発現抑制剤、及び、NF κ Bの活性阻害作用が有効な疾 患の予防 ・治療剤である。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明の化合物〔1〕において、※

※Wとしては、異項原子として少なくとも窒素原子を含み 素原子を含みかつ置換基として少なくともオキソ基を有 10 かつ置換基として少なくともオキソ基を有しかつ置換も しくは非置換ベンゼン環が縮合していてもよい5~7員 複素環式基をあげることができる。さらに好ましい♥と しては、式

[0009]

【化11】

【0010】(但し、環Aは異項原子として窒素原子を 20 含みかつ置換基としてオキソ基を有しかつ置換基として 置換又は非置換アリール基を有していてもよい5~7員 複素環を表し、環Bは置換又は非置換ペンゼン環を表 す。) で示される基をあげることができる。好ましい環 Aとしては、異項原子として窒素原子を含み更に該窒素 原子以外の窒素原子、酸素原子もしくは硫黄原子から選 ばれる異項原子を含んでいてもよくかつ置換基としてオ キソ基を有しかつ置換基として置換又は非置換アリール 基を有していてもよい5~7員複素環をあげることがで きる。また、環Bにおいて、ベンゼン環上の置換基とし は、NF κ Bの活性阻害剤、NF κ B認識配列を有する遺伝子 30 ては、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原 子をあげることができる。

> 【0011】 Wの好ましい具体例としては、式 [0012]

(化12)

【0013】 (但し、X\*、X\*、X\*、X\*及びX\*はそ れぞれ独立に酸素原子、硫黄原子、イミノ基、又はメチ レン基を表し、Arl、Arl、Arl、Arl及びArlはそれぞれ 独立に水素原子、又は置換もしくは非置換アリール基を 表し、Tは水酸基、又は低級アルカノイルオキシ基を表 す。〕で示される基があげられる。

【0014】ここにおいて、好ましいX\*は硫黄原子で

ある。好ましいX<sup>®</sup>は硫黄原子である。好ましいX<sup>\*</sup>は硫 黄原子又は酸素原子である。好ましいX"は硫黄原子で ある。好ましいX\*は硫黄原子である。Ar\*、Ar\*、Ar\*、 Ar 及びAr において、アリール基上の置換基としては、 低級アルキル基、低級アルコキシ基又はハロゲン原字を あげることができる。好ましいArtは水素原子である

50 か、又はハロゲン原子若しくは低級アルコキシ基から選

ばれる基で置換されていてもよいアリール基である。と のうち、Arが低級アルコキシ基置換フェニル基である 場合が好ましい。好ましいAPは水素原子であるか、又 はハロゲン原子若しくは低級アルコキシ基から選ばれる 基で置換されていてもよいアリール基である。とのう ち、APがハロゲン原子置換フェニル基である場合が好 ましい。好ましいArtは水素原子であるか、又はハロゲ ン原子若しくは低級アルコキシ基から選ばれる基で置換 されていてもよいアリール基である。このうち、Arが 水素原子であるか、又はハロゲン原子置換フェニル基で 10 る。更に、好ましいことしては、式 ある場合が好ましい。好ましいArdは水素原子である か、又はハロゲン原子若しくは低級アルコキシ基から選 ばれる基で置換されていてもよいアリール基である。と のうち、Ar<sup>®</sup>が水素原子である場合が好ましい。好まし いAr'は水素原子であるか、又はハロゲン原子若しくは 低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されていてもよ いアリール基である。このうち、Ar'が水素原子である 場合が好ましい。なお、Ara、Ara、Ara、Ara及びAraの アリール基上の置換基において、ハロゲン原子としては 塩素原子が好ましく、低級アルコキシ基としてはメトキ 20 あげられ、特に好ましいR゚としてはメチル基、イソブ シ基が好ましい。好ましいTは低級アルカノイルオキシ 基である。このうち、Tがアセチルオキシ基である場合 が好ましい。

【0015】化合物〔1〕において、好ましいYは単結 合手である。また、他の好ましいYは式

~Y1~

-Y'-CO-

-CO-Y1-

〔但し、Y'は低級アルキレン基、低級アルケニレン基 又は低級アルキニレン基を表す。)で示される基であ り、このうち、式

-Y1-

-Y'-CO-

〔但し、記号は前記と同一意味を有する。〕で示される\*

\*基が好ましい。ここにおいて、Y'としては、低級アル キレン基が好ましく、とりわけ、メチレン基、エチレン 基、又はトリメチレン基が好ましい。

【0016】好ましい2は、式

-Z1-

-Z'-CO-

-CO-Z1-

〔但し、Z¹は低級アルキレン基、低級アルケニレン基 又は低級アルキニレン基を表す。〕で示される基であ

 $-Z^{1}-$ 

〔但し、記号は前記と同一意味を有する。〕で示される 基が挙げられる。ととにおいて、Z¹としては、低級ア ルキレン基が好ましく、とりわけ、メチレン基、エチレ ン基、又はトリメチレン基が好ましい。

【0017】好ましいR'及びR'は互いに末端で結合し て低級アルキレン基を形成する場合である。また、好ま しいR'及びR'は同一又は異なって水素原子又は低級ア ルキル基である。特に好ましいR'としてはメチル基が--チル基があげられる。さらに、式

[0018]

【化13】

【0019】〔但し、記号は前記と同一意味を有す る。〕で示される基の好ましい具体例としては、1,4-ビ ベラジンジイル基があげられる。

【0020】化合物〔1〕の好ましい具体例としては、 30 次に示す一般式 (I-a)、 (I-b)、 (I-c)、 (1-d)、(1-e)及び(1-f)で示される新規 キサンチン誘導体があげられる。

[0021]

【化14】

【0022】〔但し、X・は酸素原子、硫黄原子、イミ ノ基、又はメチレン基、Ar は水素原子、又は置換もし くは非置換アリール基、Tは水酸基、又は低級アルカノ イルオキシ基、YはCO基が介在若しくは両端のいずれ かに存在していてもよい低級アルキレン基、低級アルケ ニレン基若しくは低級アルキニレン基を表し、他の記号 は前記と同一意味を有する。〕

[0023]

【化15】

【0024】〔但し、X°は酸素原子、硫黄原子、イミ ノ基、又はメチレン基、APは水素原子、又は置換もし 50 くは非置換アリール基、YはCO基が介在若しくは両端

のいずれかに存在していてもよい低极アルキレン基、低 級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基を表し、 他の記号は前記と同一意味を有する。)

[0025]

【化16】

【0026】 [但し、X'は酸素原子、硫黄原子、イミ ノ基、又はメチレン基、Arは水素原子、又は置換もし くは非置換アリール基、YはCO基が介在若しくは両端 のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、低 級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基を表し、 他の記号は前記と同一意味を有する。〕

\* [0027] 【化17】

$$\begin{array}{c|c}
X^{d} & Y - N & N - Z - N & N -$$

【0028】 (但し、X<sup>4</sup>は酸素原子、硫黄原子、イミ 10 ノ基、又はメチレン基、Ar は水素原子、又は置換もし くは非置換アリール基、Yは単結合手、CO基が介在若 しくは両端のいずれかに存在していてもよい低級アルキ レン基、低級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン 基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。〕 [0029]

【化18】

【0030】〔但し、X\*は酸素原子、硫黄原子、イミ ノ基、又はメチレン基、YはCO基が介在若しくは両端 のいずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、低 級アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基を表し、 他の記号は前記と同一意味を有する。〕

[0031]

【化19】

【0032】〔但し、Ar'は水素原子、又は置換もしく は非置換アリール基、YはCO基が介在若しくは両端の いずれかに存在していてもよい低級アルキレン基、低級 アルケニレン基若しくは低級アルキニレン基を表し、他 の記号は前記と同一意味を有する。〕

化合物(I-a)~化合物(I-f)において、一般式 中の各記号が意味するところの好ましい例は、上記化合 物〔1〕の説明において既に示したとおりである。

【0033】化合物〔1〕には不斉炭素原子に基づく光 学異性体が存在するが、本発明は、かかる異性体及びそ れらの混合物のいずれをも含むものである。

【0034】本発明の有効成分である化合物(1)は、 錠剤、散剤、顆 粒剤、カブセル剤、シロップ剤などと

して経□的に投与してもよいし、また坐剤、注 射剤、 外用剤、点滴剤などとして非経口的に投与してもよい が、経 口剤として投与することが好ましい。投与量 は、疾患の種類、症状の程度、患者の年齢、体重、性別 など により異なるが、例えば経口剤としてヒトに投与 30 する場合は、0.001~20mg/kg、好ましくは0.01~15mg/ kgであり、更に好ましくは0.1~10mg/kgを1日1回又は 複数回に分けて投与することができる。

【0035】経口・非経口投与のための製剤は、通常の 製薬的に許容できる担 体を用い、常法により製造す る。すなわち、経口用固形製剤を調製する場合は、主薬 に賦形剤、さらに必要に応じて結 合剤、崩壊剤、滑沢 剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠 剤、被覆錠剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤などとする。 賦形剤としては、例えば乳糖、コーン スターチ、白 40 糖、ブドウ糖、ソルビット、結晶セルロース、二酸化ケ イ素などを使用することができる。結 合剤としては、 例えばボリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、エ チルセルロー ス、メチルセルロース、アラビアゴム、 トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、 クエン酸カルシウ ム、デキストリン、ペクチン等を使 用することができる。滑沢剤としては、例えばステアリ ン酸マグネシウ ム、タルク、ポリエチレングリコーギ ル、シリカ、硬化植物油等を使用することができる。着 50 色剤としては、通常医薬品に添加することが許可され

ているものであればいずれも使用することができる。矯 味精臭剤としては、ココア末、ハッ カ脳、芳香酸、ハ ッカ油、龍脳、桂皮末等を使用することができる。これ らの錠剤、顆粒剤には、 糖衣、ゼラチン衣、その他必 要により適宜コーティングを付することができる。ま た、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤等を添加すること ができる。

【0036】注射剤、点滴剤などを調製する場合は、有 効成分に、必要により、pH調整剤、緩衝剤、安定化 剤、可溶化剤などを添加し、必要ならば凍結乾燥などを 10 行って、常法により皮下・筋肉・静脈内用注射剤、点滴 注射剤とすることができる。

【0037】本発明によれば、化合物〔1〕又はその薬 理的に許容し得る塩は、一般式〔11〕

[0038]

[化20]

$$R^{1} R^{2}$$
 $W-Y-N-L-N-H$  (11)

【0039】〔但し、記号は前記と同一意味を有す る。〕でしめされる化合物又はその塩と、一般式〔11 1)

[0040]

【化21】

$$Q^{1}-Z-\bigvee_{N}^{H}\bigvee_{0}^{N}^{R^{3}}O$$
 (III)

【0041】 (但し、Q'は反応性残基を表し、他の記 号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物又は 30 の塩と化合物〔111〕又はその塩との反応と同様にし その塩とを反応させ、所望により、その薬理的に許容し 得る塩とすることにより製造することができる。

【0042】また、化合物〔1〕又はその薬理的に許容 し得る塩は、一般式〔17〕

[0043]

【化22】

$$W-Y-Q^2$$
 (IV)

【0044】〔但し、Q'は反応性残基を表し、他の記 号は前記と同一意味を有する。〕でしめされる化合物又 はその塩と、一般式(V)

[0045]

[(t23)

$$H = N - L = N - Z - \left( \frac{1}{N} - \frac{1}{N} \right) - \left( \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} \right) - \left( \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} \right) - \left( \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} - \frac{1}{N} \right) - \left( \frac{1}{N} - \frac{1}{N} -$$

【0046】〔但し、記号は、前記と同一意味を有す る。〕で示される化合物又はその塩とを反応させ、所望 により、その薬理的に許容し得る塩とすることにより製 50 えば、酸で処理することにより容易に薬理的に許容し得

造することができる。

【0047】化合物[11]又はその塩と化合物[11] 1) 又はその塩との反応は、適当な溶媒中、脱酸剤の存 在下もしくは非存在下に、実施することができる。化合 物〔111〕において、Q'としては、例えば、塩素原 子、臭素原子、ヨウ素原子のどときハロゲン原子、メチ ルスルホニルオキシ基のごときアルキルスルホニルオキ シ基、フェニルスルホニルオキシ基、トシルオキシ基の **ごとき置換又は非置換フェニルスルホニルオキシ基、ア** セチルオキシ基のごときアルカノイルオキシ基等通常の 反応性残基をあげることができる。また、一般式 [1] 1) 中のZが、式: -CO-Z'-(但し、Z'は前記と 同一意味を有する。)で示される基である場合、Q'と しては、水酸基、又は、メトキシ基、エトキシ基の如き 低級アルコキシ基等を用いることができる。脱酸剤とし ては、例えば、水酸化アルカリ金属、炭酸アルカリ金 属、トリアルキルアミンなど通常脱酸剤として使用し得 るものをいずれも好適に使用することができる。また、 化合物(11)を脱酸剤として使用することもできる。 20 溶媒としては、例えば、ジメチルホルムアミド、シメチ ルスルホキシド、ジオキサン、テトラヒドロフラン等の エーテル類、トルエン等の炭化水素類、アセトン等のケ トン類、アセトニトリル等のニトリル類、酢酸エチル等 のエステル類、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素 類、エタノール等の低級アルコール類などを用いること ができる。反応は、室温~加熱下、例えば10~140 °Cで好適に進行する。

14

【0048】化合物 (IV) 又はその塩と化合物 (V) 又はその塩との反応は、上述した化合物〔11〕又はそ て、適当な溶媒中、脱酸剤の存在下又は非存在下に実施 することができる。なお、この場合において、化合物 (IV)中のQ'としては、Q'と同じものを同様にして 使用するととができる。したがって、一般式〔17〕中 のYが、式: ~Y'~CO~(但し、Y'は前記と同一意 味を有する。)で示される基である場合にも、Q'とし ては、水酸基、又は、メトキシ基、エトキシ基の如き低 級アルコキシ基を用いることができる。

【0049】化合物(II)又は化合物(V)の塩とし 40 ては、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸 塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、のどとき無機酸付 加塩:シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、酒石酸 塩、フタル酸塩、メタンスルホン酸塩のごとき有機酸付 加塩などをあげることができ、これら塩を用いても、反 応は好適に進行する。また、化合物〔111〕又は化合 物〔17〕の塩としては、例えば、上記の無機酸付加塩 及び有機酸付加塩をあげることができる。

【0050】かくして得られる化合物〔1〕は、必要だ 応じ、その薬理的に許容し得る塩とすることができ、例

る酸付加塩とすることができる。このような酸付加塩と しては、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸 塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、のごとき無機酸付 加塩:シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、酒石酸 塩、フタル酸塩、メタンスルホン酸塩のごとき有機酸付 加塩などをあげることができる。

【0051】上記本発明の反応は、ラセミ化を伴うこと なく進行するため、出発物質として、光学活性の原料化 台物を用いることにより、目的物も光学活性体として得 ることができる。

【0052】本発明の原料化合物である化合物(1V) は、例えば、以下のようにして製造することができる。 すなわち、化合物 [ I V ] のうち、Wにおける複素環式 基の結合手が該複素環を構成する窒素原子からでている 化合物は、一般式(V))

W-H (VI)

〔但し、記号は前記と同一意味を有する。〕で示される 化合物と、一般式(VII)

 $G_3-A-G_3$  (A11)

〔但し、Q³はハロゲン原子、アルキルスルホニルオキ シ基又は置換若しくは非置換フェニルスルホニルオキシ 基であってQ'より反応性の高いものを表し、他の記号 は前記と同一意味を有する。〕で示される化合物とを、 反応させることにより製造することができる。また、Y が単結合手である化合物(IV)は、化合物(VI)を ハロゲン化剤 (例えば、塩化スルフリル) などで処理し て製造することができる。さらに、Wにおける複素環式 基の結合手が該複素環を構成する炭素原子からでており かつYが単結合手ではない化合物[ I V ] は、化合物 〔VI〕を有機金属化合物(例えば、nーブチルリチウ 30 ム)で処理して得られるカルボアニオン化合物を、

## (1)一般式 (VIII)

## Q'-Y'-Q' (VIII)

〔ただし、Q'はハロゲン原子、アルキルスルホニルオ キシ基又は置換若しくは非置換フェニルスルホニルオキ シ基、Q'は保護された水酸基を表し、他の記号は前記 と同一意味を有する。〕で示される化合物と反応させ、 Q'の水酸基の保護基を除去した後、得られる化合物を ハロゲン化剤(例えば、塩化チオニル)、スルホニル化 剤(例えば、塩化アルキルスルホニル、置換又は非置換 40 応させた後、得られる生成物と一般式〔X I I I I ] 塩化フェニルスルホニル)等で処理するか、(2)一般 (XI) 方

# $Q'-Y'-CH_2-Q'$ (IX)

〔ただし、記号は前記と同一意味を有する。〕で示され る化合物と反応させ、Q'の水酸基の保護基を除去した 後、得られる化合物を酸化し、更にハロゲン化剤、縮合 剤 (例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド) 等で処 理するか、(3)一般式 [X]

 $OHC-\lambda,-\delta, (X)$ 

〔ただし、記号は前記と同一意味を有する。〕で示され 50

る化合物と反応させた後、得られる化合物を酸化し、次 いで水酸基の保護基を除去し、更にハロゲン化剤、スル ホニル化剤等で処理することにより製造することができ る。

16

【0053】原料化合物(11)は、化合物(1V) と、一般式〔XI〕

[0054]

(化24)

$$Q^{6} - N - L - N - Q^{7}$$
 [X I]

【0055】 (R\*\*)及びR\*\*は同一又は異なって水素原 子もしくは低級アルキル基を表すか、又は互いに末端で 結合して低級アルキレン基を表し、Q°とQ'の一方は水 素原子、又はアミノ基の保護基であることを表し、他方 は水素原子を表す。〕で示される化合物とを反応させ、 所望によりアミノ基の保護基を除去して製造することが できる。また、化合物〔11〕は、化合物〔X1〕と化 合物(VII)とを先に反応させた後、生成物を化合物 (VI) と反応させ、所望によりアミノ基の保護基を除 20 去して製造するとともできる。

【0056】原料化合物 (V) は、化合物 (III) と 化合物〔X1〕とを反応させた後、所望によりアミノ基 の保護基を除去して製造することができる。また、一般 式 {V-a)

[0057]

【化25】

【0058】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示される化合物は、化合物 [XI] と一般式 Q'-Z-Q' (XII)

(但し、Q<sup>®</sup>はハロゲン原子、アルキルスルホニルオキ シ基又は置換若しくは非置換フェニルスルホニルオキシ 基であってQ¹より反応性の高いものを表し、他の記号 は前記と同一意味を有する。) で示される化合物とを反

[0059]

【化26】

【0060】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。)で示される化合物とを反応させ、所望によりアデ ノ基の保護基を除去して製造することもできる。

【0061】化合物〔111〕のうち、一般式〔111

-a) [0062] [化27]

$$Q^{1} - \underset{N}{\overset{2}{\nearrow}} Q \underset{N}{\overset{1}{\nearrow}} R^{3}$$

$$(|||-a|)$$

【0063】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物は、化合物 [XII]と化合物 10 [XIII]とを反応させて製造することができる。 【0064】なお、上記原料化合物の合成においては、特に示した以外にも、必要に応じ、常法により、各反応に付する化合物に保護基を導入し、またかかる保護基を適宜除去することができる。

【0065】本発明において、低級アルキル基とは、炭 素数1~6のものを意味するものとし、好ましくは炭素 数1~4のものを意味する。低級アルコキシ基とは、炭 素数1~6のものを意味するものとし、好ましくは炭素 数1~4のものを意味する。低級アルカノイル基とは、 炭素数2~7のものを意味するものとし、好ましくは炭 素数2~5のものを意味する。低級アルキレン基とは、 炭素数1~6のものを意味するものとし、好ましくは炭 素数1~4のものを意味する。低級アルケニレン基と は、炭素数2~6のものを意味し、好ましくは炭素数2 ~4のものを意味する。低級アルキニレン基とは、炭素 数2~6のものを意味し、好ましくは炭素数2~4のも のを意味する。アリール基としては、フェニル基、ナフ チル基等があげられ、とりわけフェニル基が好ましい。 アラルキル基としては、ベンジル基、フェネチル基等が 30 あげられる。芳香環としては、ベンゼン環、ナフタレン 環等があげられ、とりわけ、ベンゼン環が好ましい。ハ ロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原 子、ヨウ素原子があげられる。

# 【0066】実験例1

#### トランスフェクション実験

NF-kB 結合配列 (CCCCACTTTCC) を4個連結したオリゴヌクレオチドを ホタルルシフェラーゼ遺伝子 (Luc) の上流に組み込んだブラスミド (p(kB)4-neo- Luc) を作製した。このブラスミドをリン酸カルシウム法を用いてヒト子宮けい癌由来細胞株 HeLa にト ランスフェクトし、このプラスミドを安定発現する細胞株HeLa-kB6 を得た。この細胞株を、被験化合物 (30μM) の存在下又は非存在下に、TNF-α (10 ng/ml) で5時間刺激した。細胞内のルシフェラーゼ活性をルシフェラーゼアッセイキット、ビッカジーン (商標:東洋インキ)及び化学発光測定装置、ルーマット (MicroLumant LB96P、商標:ベルトールドジャバン株式会社)を用いて測定した。被験化合物存 在下におけるルシフェラーゼ活性の抑制率を表1に示した。

【0067】 【表1】

表1

被検化合物の 実施例No.	ルシフェラーゼ活性抑制率(%)
5	100.0
9	8 0 . 9
10	3 4.1
11	2 9.8
1 3	1 0 0.0
15	1 0 0.0
1 6	5 0 . 1
18	5 5.0
2 0	3 4.3
2 1	7 5.7

#### 【0068】実験例2

ヒト T 細胞株 Jurkat におけるフィトへマグルチニン (PHA) 刺激による インターロイキン2 (IL-2) 産生に - ... 20 対する作用

Jurkat 細胞を被験化合物 (10 μM) の存在下又は非存在下に、PHA (10μ q/ml) で2 4時間刺激した。得られた Jurkat 細胞の培養上清を、IL-2 依存的に増殖するマウス細胞障害性 T 細胞株 CTLL-2 に添加し、2 4時間後に [3刊-チミジン (18.5 kBq) を添加した。さらに2 4時間後に、CTLL-2 細胞内に取り込まれた放射能をマトリックス 9 6 ベータ線カウンター (バッカード社製) にて測定した。被験化合物存在下における IL-2産生抑制率を表2 に示した。

[0069]

【表2】

表 2

被検化合物の 実施例No.	1 L - 2 産生抑制率(%)					
5	91.2					
1 4	72.4					

# [0070]

上流に組み込んだプラスミド (p(kB)4-neo-Luc) を作 【実施例】以下に、本発明の具体的な代表的実施例を挙製した。このプラスミドをリン酸カルシウム法を用いて 40 げるが、本発明はこれらのみに限定され るものではなヒト子宮けい癌由来細胞株 HeLa にト ランスフェクト い。

#### 【0071】実施例1

2-(4-クロロフェニル)-4-(3-ピペラジノプロピル)-2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾチアジン-3-オン 4.00gと1,3-ジメチル-8-(3-プロモプロピル)キサンチン 1.10gのアセトン60m1整濁液を17.5時間加熱環流する。不溶物を3去し、3液の溶媒を留去後、得られる残さを酢酸エチルに溶解し、水、飽和食塩水にて洗浄後乾燥する。溶 媒を留去後、得られる残さをシリカゲルカラムクロマト

グラフィー [クロロホルムーメタノール(20:1)] にて精製すると無色結晶性固体として、1、3ージメチルー8-{3-(4-(3-(2-(4-クロロフェニル)-2、3ージヒドロー3ーオキソー1、4ーベンゾチアジンー4ーイル)プロビル)ピペラジノ)プロピル》キサンチン 1.66g(73%)が得られる。とれをエタノールに溶解し、塩酸ーエタノール液にて処理後、溶媒を留去する。残さをメタノールーエーテルから\*

\* 再結晶して対応する2塩酸塩・2水和物を得る。 m p : ~220℃(分解)、Mass(m/z):621(M+)。

【0072】実施例2-20

実施例1と同様にして、対応する原料化合物から下記第 3表の化合物を得る。

[0073]

【表3】

表3(その1)

実施例	w-Y-N	物性值				
No.	w	Yn		R <sup>4</sup>	塩 水和物	
2	CYNCO O	-(СН <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	2	Me-	2НСІ Н <sub>2</sub> О	m.p. 196-198 °C
3	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	3	Me-	3HCI 2H <sub>2</sub> O	m.p. ~235 ℃ (Decomposed)
4	同上	-(СН <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	2НСІ 2Н <sub>2</sub> О	m.p. ∼205 °C (Decomposed)
5	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	2	i-Bu-	シュウ酸塩 2H <sub>2</sub> O	m.p. 196-197 °C (Decomposed)
6	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	3	i-Bu-	знсі 2Н <sub>2</sub> О	m.p. ~220 °C (Decomposed)
7	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	2	i-Bu-	シュウ酸塩 2H <sub>2</sub> O	m.p. 194-196 °C (Decomposed)
8	同上	-Сн <sub>2</sub> СО-	3	Me-	77ル酸塩 H <sub>2</sub> O	m.p. 161-161.5 °C

Me:メチル基, i-Bu:イソブチル基

[0074]

【表4】

5 T 2 TO

実施例	w-y-N	N-(CH <sub>2</sub> )	N <sup>CH<sub>3</sub></sup>	物性値		
No.	w	Υ	n	н <sup>4</sup>	塩 水和物	
9	CL <sup>2</sup> CO	-СН <sub>2</sub> СО-	3	i-Bu-	シュウ酸塩 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 163-167 °C (Decomposed)
10	Q,,	·(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	77#酸塩 1/2C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O H	m.p. 174-179 °C (Decomposed)
11	CZ <sub>N</sub> O <sub>H</sub>	単結合手	3	i-Bu-	79-体	m.p. 191-193 °C (Decomposed)
12	Cyto Ca	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	Me-	77A酸塩 H <sub>2</sub> O	m.p. ∼214 ℃ (Decomposed)
13	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	277/酸塩	m.p. 173-181 °C (Decomposed)
14		-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	Me-	277#酸塩 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 229-231.5 ℃ (Decomposed)
15	周 上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	277/酸塩 H <sub>2</sub> O	m.p. 166-172 ℃

Me:メチル基、 i-Bu:イソブチル基

[0075]

【表5】

#### 表3 (その3)

実施 例 No.	w-Y-N_N	物性値				
	w	Y	n	R <sup>4</sup>	塩 水和物	
16	Q, .	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	カー体 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 59 <del>-</del> 67 ℃
17	CI NOAC OCH3	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	3	Me-	27マル酸 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 215-216.5 °C (Decomposed)
18	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	3	i-Bu-	277&酸 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. ∼187 ℃ (Decomposed)
19	0=2	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	Me-	277基 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 240-243 °C (Decomposed)
20	同上	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	3	i-Bu-	277基 1/2H <sub>2</sub> O	m.p. 208-210 °C (Decomposed)

Me:メチル基, i-Bu:イソブチル基

# 【0076】実施例21

 $\mu$ ) -2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾチアジン-3ーオンと1、3ージメチルー8ー(3ーピペラジノブロ ビル)キサンチンを、実施例1に記載の方法と同様に処 理して、1、3-ジメチル-8-{3-{4-(3-(2-(4-クロロフェニル)-2.3-ジヒドロ-3 -オキソー1, 4-ベンゾチアジン-4-イル) プロビ ル) ビベラジノ) プロビル} キサンチンを得る。本品の 物理化学的性質は、実施例1の目的物のものと一致し た。

# 【0077】実施例22

2- (4-クロロフェニル) -4- (3-ピペラジノブ ロビル) -2、3-ジヒドロ-1、4-ベンゾチアジン -クロロプロビル) キサンチン 1.60gを、アセト ン 30mlに溶解し、炭酸カリウム 1.70gとヨ ウ化ナトリウム 1.80gを加え、24時間加熱環流 する。不溶物を遮去し、溶媒を留去する。残さに酢酸エ チルと水を加え、酢酸エチル層を分取する。酢酸エチル 層をさらに水、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去 し、得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィ 50 処理して、対応するフマル酸塩・1/2水和物を得る。

ー [ クロロホルムーメタノール (20:1) ] にて精製 2-(4-クロロフェニル)-4-(3-クロロプロピ 30 すると無色結晶性固体として1,3-ジメチル-7-(3-(4-(3-(2-(4-クロロフェニル)-2, 3-ジヒドロ-3-オキソー1, 4-ベンゾチアジ ンー4ーイル) プロピル) ピペラジノ〕プロピル) キサ ンチン 3.24g (84%) が得られる。これをエタ ノールに溶解し、等モル量のフマル酸を加え、エタノー ルから再結晶して対応するフマル酸塩・1水和物を得 る。mp:182-189℃(分解)、Mass(m/z):6 21 (M+).

## 【0078】実施例23

40 2-(4-クロロフェニル)-4-(2-ピペラジノエ チル)-2,3-ジヒドロー1,4-ベンゾチアジンー 3-オン 2.40gと1.3-ジメチル-7-(3-クロロプロビル) キサンチン 1.58gを、実施例2 2に記載の方法と同様に処理して、無色結晶性固体とし て1, 3ージメチルー7ー (3ー〔4ー (2ー(2ー (4-クロロフェニル) -2, 3-ジヒドロ-3-オキ ソー 1、4 - ベンゾチアジン - 4 - イル) エチル) ピペ ラジノ) プロビル) キサンチン 3.44g (92%) が得られる。さらに、実施例22に記載の方法と同様に

mp:172-175℃(分解)、Mass(m/z):607 (M+)

25

#### 【0079】参考例1

2-(4-クロロフェニル)-2, 3-ジヒドロー1, 4-ベンゾチアジン-3(4H)-オン 20.00g のシメチルスルホキシド 290m1溶液に、96%水 酸化カリウム 4.66gを加え、室温下、30分撹拌 する。次いで1-プロモー3-クロロプロパン 14. 85gを加え、室温下5時間撹拌する。反応液を水 8 ル層を水、飽和食塩水にて洗浄、乾燥の後、溶媒を留去 する。得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー [酢酸エチルーヘキサン(1:5)] にて精製する と無色結晶として2-(4-クロロフェニル)-4-(3-クロロプロピル)-2, 3-ジヒドロー1, 4-ベンゾチアジン-3-オン 20.62gが得られる (mp:82.5-85℃)。この油状物にジメチルス\*

\*ルホキシド 275mlを加えて溶解し、さらにピペラ ジン 25.21gとヨウ化ナトリウム 17.55g を加え、室温下19時間撹拌する。反応液に飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液200mlを加え、酢酸エチルにて 抽出する。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、乾燥 の後、溶媒を留去する。得られる残さをアルミナカラム クロマトグラフィー [クロロホルム-メタノール(] 0:1) ] にて精製すると淡黄色油状物として2-(4 - クロロフェニル) - 4 - (3 - ピペラジノプロピル) 00ml中にあけ、酢酸エチルにて抽出する。酢酸エチ 10 -2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾチアジ-3-オン 22. 52g (通算77%) が得られる。Mass(m/ z): 401 (M+).

【0080】参考例2-7

参考例1と同様にして、対応する原料化合物から下記第 4表の化合物を得る。

[0081]

【表6】

参考 例 No.	w-Y-N	物性値	
	w	Y	
2	a,	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	т.р. 77-78 ℃
3	O'NO C	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	m.p. 104-107 °C
4		-(СН <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	油状物 Mass(m/z): 401(M <sup>+</sup> )
5	CY, o	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	油状物 Mass(m/z): 271(M <sup>+</sup> )
6	(T)	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	油状物 Mass(m/z): 277(M <sup>+</sup> )

### 【0082】参考例7

2- (4-クロロフェニル) -2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾチアジン-3 (4H) -オン 15.20g のジメチルスルホキシド 274ml溶液に、96%水 酸化カリウム 21.36gを加え、室温下、30分損 拌する。次いで1-プロモ-2-クロロエタン 35.

33gを加え、室温下、5時間撹拌する。 反応液を水 800m1中にあけ、酢酸エチルにて抽出する。酢酸エ チル層を水、飽和食塩水にて洗浄、乾燥の後、溶媒を留 去すると、黄色の結晶残さ13.00gが得られる(前 p:155-158℃)。次いで、この残さにピペラジ 50 ン55.66gとp-トルエンスルホン酸1水和物

0.41gを加えて、160℃で4時間加熱する。室温 に治却後、反応液に水と酢酸エチルとを加え、酢酸エチ ル層を分取する。酢酸エチル層をさらに水(3回)と飽 和食塩水とで洗浄後、乾燥する。溶媒を留去して、得ら れる残さをアルミナカラムクロマトグラフィー【クロロ ホルムーメタノール (10:1)] にて精製すると褐色 曲状物として2-(4-クロロフェニル)-4-(2-ピペラジノエチル) -2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベン ゾチアジン-3-オン 15.80g (74%) が得ら h3. Mass(m/z): 387 (M+).

27

### 【0083】参考例8

2-(4-クロロフェニル)-2、3-ジヒドロー1、 4-ベンゾチアシン-3(4H)-オン 7.04g. ブロモ酢酸エチル 5.12g, 炭酸カリウム8.82 g及びアセトン 70mlの混合物を3時間加熱還流す る。不溶物を遮去し、溶媒を留去する。得られる残さを エタノール 40mlに溶解し、氷冷する。この中に1 0%水酸化ナトリウム水溶液 20mlを滴下し、滴下 終了後、室温にて1時間撹拌する。反応液を減圧濃縮 2-3とし、クロロホルム層を分取する。クロロホルム 層を水、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、得 られる残さをイソプロピルエーテルで処理し、淡黄色結 晶を得る。次いで、この結晶をテトラヒドロフラン50 mlに溶解し、室温下、カルボニルジイミダゾール 4.10gを少しづつ加え、添加後、同温度で1.5時 間撹拌する。この溶液をピペラジン 9.90gのテト ラヒドロフラン 100ml溶液中に、室温下、30分 かけて滴下し、滴下終了後、同温度でさらに45分損拌 する。溶媒を留去し、残さに酢酸エチルを加え、水、飽 30 和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去する。残さをアル ミナカラムクロマトグラフィー { クロロホルムーメタノ ール (20:1)] で精製し、酢酸エチルで結晶化させ ると、無色結晶として2-(4-クロロフェニル)-4 - (ピペラジノカルボニルメチル) - 2、3 - ジヒドロ -1, 4-ベンゾチアジン-3-オン 7.99g(7 8%) が得られる。mp:187.5-188.5℃。 【0084】参考例9

2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾチアジン-3 (4) H) -オン 8.00gの塩化メチレン 80ml懸濁 40 液を氷水にて冷却する。この中に塩化スルフリル6.5 4gを25分かけて滴下する。滴下終了後、同温度で2 時間撹拌後、析出物を濾取し、少量の塩化メチレンにて 洗浄すると無色結晶として相当する2-クロロ体が8. 19g (85%) 得られる (mp:~199℃(分 解))。次いで、この2-クロロ体 7.75gをピベ ラジン 16.70gのジメチルスルホキシド 200 m 1 溶液中に、5 分かけて加えた後、混合物を室温下に てさらに18時間撹拌する。揮発性成分を減圧留去し、 得られる残さをクロロホルムにて処理し、不溶物を濾去 50

する。濾液の溶媒を留去後、得られる残さに水と酢酸エ チルを加え、水層を分取する。水層の水を留去し、得ら れる残さをアルミナカラムクロマトグラフィー [クロロ ホルムーメタノール(10:1)] にて精製すると淡黄 色結晶性固体として2-ピペラジノー2,3-ジヒドロ -1. 4-ベンゾチアジン-3 (4H) -オン 4. 6 2g (48%) が得られる。Mass(m/z): 249 (M

#### 【0085】参考例10

(1) 2, 2'-ジチオサリチル酸 50.00gと塩 10 化チオニル 270mlの混合物を4時間加熱環流す る。過剰の塩化チオニルを留去後、得られる結晶残さを ヘキサンにて処理、洗浄し、淡褐色結晶として2,2° -塩化ジチオサリチル 52.30g (93%) を得 3. mp:140-150℃.

[0086](2)2,2 -塩化ジチオサリチル 5 2. 30gをジオキサン 330m1に懸濁し、氷水に て冷却する。この中に濃アンモニア水 50mlを滴下 する。滴下終了後、反応液を室温にて2時間放置後、ジュ 後、クロロホルムと水を加え、氷冷下、濃塩酸にてpH 20 オキサン 100mlと水900mlとで稀釈し、室温 にて一晩撹拌する。析出物を濾過し、水で洗浄後、送風 乾燥し、無色結晶として2.2'-ジチオサリチル酸ア ミドを定量的に得る (mp:~244℃)。次いで、C の2、2'-ジチオサリチル酸アミドを水 700ml に懸濁し、ヒドロ亜硫酸ナトリウム 37.14gと炭 酸ナトリウム 57.50gを加え、1時間加熱環流す る。反応液を氷冷し、濃塩酸にてpH1-2に調整す る。析出物をろ取し、水で洗浄後、送風乾燥すると、淡 黄色結晶としてチオサリチル酸アミド 28.40g (61%) が得られる。mp:138-140℃。 [0087] (3) チオサリチル酸アミド 15.00

gとp-クロロベンズアルデヒド 13.76gをエタ ノール 250mlに懸濁し、20%塩酸-エタノール 40mlを加え、60℃に2時間加熱する。反応液を 氷冷し、折出物を遮取、エタノール洗浄する。この結晶 をジメチルホルムアミド 75mlに懸濁し、120℃ で15分加熱撹拌し、結晶を溶解する。この溶液を室温 にて一晩放置後、折出物を濾取し、ジメチルホルムアミ ド、テトラヒドロフラン、エーテルの順で洗浄すると無 色結晶として2-(4-クロロフェニル)-2,3-ジ ヒドロー1、3-ベンゾチアジン-4-オン 15.1 3g (56%) が得られる。mp:230-231℃。 【0088】参考例11

 $(\pm)$  - c i s - 2 -  $(4 - \lambda + \pm \nu)$  フェニル) - 3 -アセトキシー5ー(2-(4-(ベンジルオキシカルボ ニル) ピペラジノ) エチル) -2、3-ジヒドロ-1、 5-ベンゾチアゼピン-4(5円)-オン 17.07 gを酢酸 29mlに溶解し、氷冷する。この中に、3 0%臭化水素-酢酸溶液 58mlを加え、室温にて7 O分損拌する。反応液にエーテル 800mlを加え、

1時間撹拌する。析出物を濾取し、エーテルで数回洗浄 する。得られる結晶を水 50mlに溶解し、濃アンモ ニア水にてアルカリ性にする。これを酢酸エチルにて抽 出し、酢酸エチル層を水と飽和食塩水とで洗浄後、乾燥 する。溶媒を留去して得られる残さをエタノールに溶解 し、シュウ酸 2.73gを加え、エタノールから再結 晶すると(±)-cis-2-(4-メトキシフェニ ル) -3-アセトキシ-5-(2~(ピペラジノ)エチ ル) -2、3-ジヒドロ-1、5-ベンゾチアゼピン-4 (5H) - オンのシュウ酸塩 13.22g (82 %) が得られる (mp:200-204℃(分解))。 対応するフリー体は、上記シュウ酸塩を酢酸エチルと炭 酸水素ナトリウム水溶液で処理した後、かかる混合液 を、通常の抽出洗浄法に従って処理することにより得る ことができる。

29

## 【0089】参考例12

1、3-ジメチル-8-(3-ブロモプロビル)キサン チン 1.17g、N-ベンジルピペラジン 1.60 g, ヨウ化ナトリウム 1. 17gのアセトン20ml 混合物を17時間加熱環流する。不溶物を濾去し、溶媒 を留去する。残さに酢酸エチルと炭酸水素ナトリウム水 溶液を加え、酢酸エチル層を分取する。酢酸エチル層を 水、飽和食塩水で洗浄、乾燥し、溶媒を留去する。得ら れる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー [クロ ロホルム-メタノール(20:1)] にて精製すると淡 黄色結晶 (mp:152-154°C) が得られる。次い でこの結晶をメタノール 20mlに溶解し、10%P d-C 100mgを加えて、5気圧下で接触還元を1 3. 5時間行う。反応終了後、触媒を濾去し、溶媒を留 去すると無色結晶性固体が得られる。これをシリカゲル -プレパラティブTLC [クロロホルム-メタノール-濃アンモニア水 (100:10:1)] にて精製し、無 色結晶性固体として1、3-ジメチル-8-(3-ピペ ラジノプロビル) キサンチン 73mg (6%) が得ら h3. Mass(m/z): 306 (M+).

# 【0090】参考例13

テオフィリン 15.00g、1-プロモー3-クロロ プロパン 15.73g、炭酸カリウム 13.90g のジメチルホルムアミド 100ml混合物を室温にて 稀釈し、不溶物を濾去する。溶媒を留去し、残さにクロ ロホルムと水を加え、クロロホルム層を分取する。さら に水、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去する。得 られる結晶残さをエーテルで洗浄すると無色結晶として 1. 3-ジメチル-7-(3-クロロプロピル)キサン チン 20.35g (95%) が得られる。mp:11 5-120°C.

#### [0091]

【発明の効果】一般式〔1〕で示される本発明のキサン チン誘導体は、転写因子NF κ Bの活性化を阻害すること により、NFκ B認 識配列を有するDNAの転写を阻害す る。従って、NF k B認識配列を有する遺伝子であれば、 その遺伝子に対応するタンパク質の発現を有効に阻害す 10 ることが可能である。すなわち、キサンチン誘導体 (1)は、TNF, インターロイキン-1 (IL-1), インター ロイキン-2(IL-2), インターロ イキン-6(IL-6), イン ターロイキン-8(IL-8), 顆粒球コロニー刺激因子 (G-C SF)、 インターフェロン $\beta$  (INF- $\beta$ )等のサイトカインを 始め、細胞接着因子であるICAM-1や VCAM-1およびELAM-1、あるいは、ニトリックオキシド合成酵素、主要組織 適合抗原系 (MHC)クラスI, MHCクラスII, β2マイクロ グロブリン、免疫グロブリン軽鎖、血清ア ミロイドA アンジオテンシノーゲン、補体B、補体C4タンパクの遺 - ... 20 伝子や、オンコジ ーンの一つであるc-myc遺伝子、ヒュ ーマンイミュノデフィシェンシィーウイルス(HI V). シ ミアンウイルス40(SV40), サイトメガロウイルス(CM V), アデノウイルス等ウ イルスの遺伝子等の発現を抑 制することにより、これら遺伝子に対応するタンパク質 の生合成を抑制し、関連する疾患を予防・治療 すると とができる。

【0092】したがって、化合物〔1〕は、慢性関節リ ウマチ、全身性エリテマトーデス、全身性強 皮症、ベ ーチェット病、結節性動脈周囲炎、潰瘍性大腸炎、活動 30 性慢性肝炎、糸球体 腎炎などを初めとする各種自己免 疫疾患;変形性関節症、痛風、アテローム硬化症、 乾 癬、アトピー性皮膚炎、肉芽腫を伴う肺疾患、各種脳炎 など炎症症状が病態の基本 になっている難治性各種疾 患、エンドトキシンショック、敗血症、炎症性大腸炎、 糖 尿病、急性骨髓芽球性白血病、肺炎、心臓移植、脳 脊髓炎、食欲不振、急性肝炎、侵 性肝炎、薬物中毒性 肝障害、アルコール性肝炎、ウイルス肝炎、黄疸、肝硬 変、肝不 全、心房粘液腫、キャッスルマン症候群、多 発性骨髄腫、レンネルトTリンパ腫、メ サンギウム増 3日間撹拌する。反応液をクロロホルム 300mlで 40 殖性腎炎、腎細胞癌、サイトメガロウイルス性肺炎、サ イトメガロウイ ルス性網膜症、アデノウイルス性感 冒、アデノウイルス性ブール熱、アデノウイルス 性眼 炎、エイズなどの疾患の治療及び予防に効果を示す。

0

(17)

特開平9-227561

フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
A 6 1 K 31/55	ABE		A 6 I K 31/55	ABE	
C 0 7 D 473/04			C 0 7 D 473/04		

1 7.4 mm

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.